1/1 WPAT - ©Thomson Derwent - image

Accession Nbr:

2004-258474 [25]

Sec. Acc. CPI:

C2004-101099

Title:

1-Substituted 3-monoalkylamino-propanone preparation, for use as intermediate for drugs, especially antidepressants, is produced by converting tertiary amine in presence of alkylamine

Derwent Classes:

B05

Patent Assignee:

(MERE) MERCK PATENT GMBH

Inventor(s):

FABIAN K; GLUSENKAMP K; KRALIK J; NIESERT C; GLUESENKAMP K

Nbr of Patents:

4

Nbr of Countries:

106

Patent Number:

DDE10240026 A1 20040311 DW2004-25 C07B-061/00 7p * AP: 2002DE-1040026 20020827

WO200420391 A1 20040311 DW2004-25 C07C-225/12 Ger

AP: 2003WO-EP08514 20030801

DSNW: AE AG AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY BZ CA CH CN CO CR CU CZ DE DK DM DZ EC EE ES FI GB GD GE GH GM HR HU ID IL IN IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LU LV MA MD MG MK MN MW MX MZ NI NO NZ OM PG PH PL PT RO RU SC SD SE SG SK SL SY TJ TM TN TR TT TZ UA UG US UZ VC VN YU ZA ZM ZW

DSRW: AT BE BG CH CY CZ DE DK EA EE ES FI FR GB GH GM GR HU IE IT KE LS LU MC MW MZ NL OA PT RO SD SE SI SK SL SZ TR TZ UG ZM ZW

🖾 AU2003260348 A1 20040319 DW2004-62 C07C-225/12

FD: Based on WO200420391 AP: 2003AU-0260348 20030801

圖EP1532101 A1 20050525 DW2005-35 C07C-225/12 Ger

FD: Based on WO200420391

AP: 2003EP-0790843 20030801; 2003WO-EP08514 20030801

DSR: AL AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR HU IE IT LI LT LU LV MC

MK NL PT RO SE SI SK TR

Priority Details:

2002DE-1040026 20020827

IPC s :

C07B-061/00 C07C-225/12 C07C-221/00 C07C-225/06 C07D-333/22 C07D-333/24

Abstract:

COPY AVAILABLE COPY

This Page Blank (uspto)

DE10240026 A

NOVELTY - Production of 1-substituted 3-monoalkylamino-propanones (I) involves conversion of an N,N-bis-(3-oxopropyl)-alkylamine (II) in presence of an alkylamine (III). DETAILED DESCRIPTION - Production of monoalkylamino-ketones of formula (I) (or their acid addition salts) involves conversion of a tertiary amine of formula (II) (or its acid addition salt) in presence of an alkylamine of formula R2-NH2 (III).

R1 = saturated, unsaturated or aromatic carbocyclic or heterocyclic group, optionally substituted by one or more of R3 and/or R4;

R2 = 1-20C alkyl;

R3, R4 = H, 1-20C alkyl, 1-20C alkoxy, aryl, aryloxy, COOR2, F, Cl, Br, OH, CN, NO2, N(R2)2 or NHCOR2.

ACTIVITY - Antidepressant.

MECHANISM OF ACTION - None given.

USE - (I) are useful as intermediates for medicaments, especially with CNS (e.g. antidepressant) activity. In particular the process is used for the production of 3-methylamino-1-phenyl-1-propanone or 3-methyl-1-(2-thienyl)-1-propanone (Ia) (both claimed), which are intermediates for duloxetine, fluoxetine, tomoxetine and LY227942. ADVANTAGE - The process provides a route to the compounds (I) which cannot be obtained by direct Mannich reaction, since reaction of (III) and the ketone R1COMe (IV) in presence of a formaldehyde gives (II) rather than (I). The process is suitable for preparing optically active (I). (Dwg.0/0)

Manual Codes:

CPI: B07-H B10-B04B

Update Basic:

2004-25

Update Basic (Monthly):

2004-04

Update Equivalents:

2004-25; 2004-62; 2005-35

Update Equivalents (Monthly):

2004-04; 2004-09; 2005-06

Search statement

age Blank (uspto)

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 11. März 2004 (11.03.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/020391 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07C 225/12, 221/00, C07D 333/22
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/008514
- (22) Internationales Anmeldedatum:

1. August 2003 (01.08.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 102 40 026.1 · 27. August 2002 (27.08.2002) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FABIAN, Kai [DE/DE]; Oberer Langerain 13, 69259 Wilhelmsfeld (DE). NIESERT, Claus-Peter [DE/DE]; Hinter der Schule 15c, 64342 Seeheim-Jugenheim (DE). KRALIK, Joachim [DE/DE]; Müllerstrasse 21, 64289 Darmstadt (DE). GLÜSENKAMP, Karl-Heinz [DE/DE]; Zölestinstrasse 4, 45239 Essen (DE).

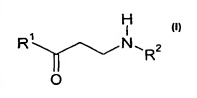
- (74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\u00fcr \u00e4nderungen der Anspr\u00fcche geltenden
 Frist; Ver\u00f6ffentlichung wird wiederholt, falls \u00e4nderungen
 eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: METHOD FOR THE PRODUCTION OF MONOALKYLAMINO KETONES
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON MONOALKYLAMINOKETONEN



- (57) Abstract: The invention relates to monoalkylamino ketones of formula (I), wherein R^1 and R^2 have the meanings as cited in the description.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft Monoalkylaminoketone der Formel (I), worin R¹ und R² die angegebenen Bedeutungen aufweisen.

WO 2004/020391 PCT/EP2003/008514

Verfahren zur Herstellung von Monoalkylaminoketonen

Die Erfindung betrifft Monoalkylaminoketone der Formel I

5

$$R^1$$
 N
 R^2

worin

10 R¹

einen unsubstituierten oder einfach oder mehrfach durch R³ und/oder R⁴ substituierten, gesättigten, ungesättigten oder aromatischen carbocyclischen oder heterocyclischen Rest,

R² Alkyl mit 1-20 C-Atomen,

R³, R⁴ jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl oder Alkoxy mit 1-20 C-Atomen, Aryl, Aryloxy oder COOR², F, Cl, Br, OH, CN, NO₂, N(R²)₂ oder NHCOR₂

bedeuten.

20

15

deren Salze und Solvate sowie ein Verfahren zu deren Herstellung durch Umsetzung von Verbindungen der Formel II

$$R^1$$
 N
 R^1
 R^1

25

worin

R¹ und R² die oben angegebene Bedeutung aufweisen, in Gegenwart eines Alkylamins der Formel R²NH₂ worin R² die oben angegebene Bedeutung aufweist.

30

35

Die Verbindungen der Formel II werden vorzugsweise als Säureadditionssalze eingesetzt, wobei sich insbesondere die Säureadditionssalze starker Säuren wie z.B. Halogenwasserstoffsäure, Methyl-, p-Toluol- oder Benzolsulfonsäure, Perchlor-, Schwefel- oder Phosphorsäure eignen. Besonders bevorzugt sind die Hydrochloride der Verbindungen der Formel II. Bei Verwendung der Säureadditionssalze der

Verbindungen der Formel II werden die Säureadditionssalze der Verbindungen der Formel I erhalten, aus denen die freien Basen durch Zusatz einer starken Base wie Alkalicarbonat oder –hydroxid freisetzen lässt.

5

Die Erfindung ermöglicht insbesondere die Synthese von Vorstufen optisch aktiver *3*-Monoalkylaminopropanole, welche sich als Ausgangsverbindungen in der Herstellung von Arzeimitteln, wie z.B. Antidepressiva, eignen.

10

15

Insbesondere eröffnet sie die Möglichkeit in einfacher Weise 3-Methylamino-1-(2-thienyl)-1-propanon zu erhalten, das zur Herstellung von (S)-3-Methylamino-1-(2-thienyl)-1-propanol verwendet werden kann. Ebenso läßt sich 3-Methylamino-1-phenyl-1-propanon erhalten, aus dem (S)-3-Methylamino-1-phenyl-1-propanol gewonnen werden kann. Diese propanole lassen sich insbesondere z.B. zu Fluoxetine, Tomoxetine und LY227942 weiterverarbeiten (W. J. Wheeler, F. Kuo, J. Labelled Compd. Radiopharm. 1995, 36, 213-223).

20

Generell erweist sich die Synthese sekundärer Aminoketone der Formel I unter den Bedingungen einer Mannich-Reaktion (C. Mannich, G. Heilner, Chem. Ber. 1922, 55, 362-365) aus Verbindungen der Formel III und einem Alkylamin der Formel R²NH₂ in Gegenwart einer Formaldehyd-Quelle wie Paraformaldehyd, Acetale des Formaldehyds, wie z.B. Methyloder Ethylacetale oder Trioxan als schwierig, da das primär entstehende sekundäre Aminoketon der Formel I unmittelbar als Edukt für eine sich anschließende zweite Aminomethylierung dient, wobei als Hauptprodukt die Verbindung der Formel II erhalten wird:

30

35

25

5

20

25

30

35

Insbesondere gilt das für die Umsetzung von Acetylthiophen IIIa mit Methylammoniumchlorid in Anwesenheit von Paraformaldehyd, die ausschließlich das Dimere IIa und nicht das gewünschte Monomere Ia liefert (F. F. Blicke, J. H. Burckhalter, J. Am. Chem. Soc. 1942, 64, 451-454):

10
$$S \longrightarrow HCI$$

H₂NMeHCI [CH₂O]_n

IIIa

IIIa

Der Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, ein Herstellungsverfahren für die Verbindungen der Formel I oder deren Salze und insbesondere für die Verbindung la oder deren Salze zu finden, die insbesondere als Zwischenprodukte bei der Synthese von Arzneimitteln verwendet werden können, das die oben genannten Nachteile nicht aufweist.

Es wurde gefunden, dass die Verbindungen der Formel I und ihre Salze, die wichtige Zwischenprodukte zur Herstellung von Arzneimitteln darstellen, insbesondere von solchen, die beispielsweise Wirkungen auf das Zentralnervensystem zeigen, durch Umsetzung von Verbindungen der Formel II oder deren Salze, insbesondere von Verbindungen der Formel lia oder deren Salze, in Gegenwart eines Alkylamins der Formel R²NH₂ erhalten werden können.

Die Verbindung der Formel la

5

10

ist bevorzugter Gegenstand der vorliegenden Anmeldung. Ebenso sind die z.B. durch Basen freisetzbare Basen Ib und Ic:

bevorzugt, sowie die durch deren Umsetzung mit Säuren erhältlichen Salze und durch Umsetzung mit Lösungsmitteln erhältlichen Solvate.

Vor- und nachstehend haben die Reste R¹, R², R³, R⁴ die bei den Formeln I bis II angegebenen Bedeutungen, falls nicht ausdrücklich etwas anderes angegeben ist.

In den vorstehenden Formeln hat Alkyl 1 bis 20, vorzugsweise 1 bis 6, insbesondere 1, 2, 3 oder 4 C-Atome. Alkyl bedeutet vorzugsweise Methyl oder Ethyl, weiterhin Propyl, Isopropyl, ferner auch Butyl, Isobutyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl.

R¹ ist vorzugsweise ein unsubstituierter oder durch R³ und/oder R⁴ substituierter aromatischer carbocyclischer oder heterocyclischer Rest. Dieser Rest kann ein oder mehrkernig sein und ist vorzugsweise ein- oder zweikernig, insbesondere aber einkernig. R¹ ist besonders bevorzugt unsubstituiert.

Sofern R¹ einen carbocyclischen Rest bedeutet, ist dieser Rest vorzugsweise z.B. Phenyl, o-, m- oder p-Tolyl, o-, m- oder p-Hydroxyphenyl, o-, m- oder p-Methoxyphenyl, o-, m- oder p-Fluorophenyl.

Sofern R¹ einen heterocylischen Rest bedeutet, kommt vorzugsweise z.B. 2- oder 3-Furyl, 2- oder 3-Thienyl, 1-, 2- oder 3-Pyrrolyl, 1-, 2, 4- oder 5-Imidazolyl, 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 3-, 4- oder 5-

Isoxazolyl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, 3-, 4- oder 5-Isothiazolyl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl, weiterhin bevorzugt 1.2.3-Triazol-1-, -4- oder -5-yl, 1,2,4-Triazol-1-, -3- oder 5-yl, 1- oder 5-Tetrazolyl, 1,2,3-Oxadiazol-4- oder -5-yl, 1,2,4-Oxadiazol-3- oder -5-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2-5 oder -5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3- oder -5-yl, 1,2,3-Thiadiazol-4- oder -5-yl, 3oder 4-Pyridazinyl, Pyrazinyl, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indolyl, 4- oder 5-Isoindolyl, 1-, 2-, 4- oder 5-Benzimidazolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzopyrazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzoxazolyl, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzisoxazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-Benzothiazolyl, 2-, 4-, 5-, 6- oder 7-10 Benzisothiazolvl, 4-, 5-, 6- oder 7-Benz-2,1,3-oxadiazolvl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-7- oder 8-Chinolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolyl, 3-, 4-, 5-, 6-, 7oder 8-Cinnolinyl, 2-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinazolinyl, 5- oder 6-Chinoxalinyl, 2-, 3-, 5-, 6-, 7- oder 8-2H-Benzo[1,4]oxazinyl, weiter bevorzugt 1,3-Benzodioxol-5-yl, 1,4-Benzodioxan-6-yl, 2,1,3-Benzothiadiazol-4- oder 15 -5-yl oder 2,1,3-Benzoxadiazol-5-yl in Frage. Ebenfalls können Metallocene wie z.B. Ferrrocene, insbesondere Acetylferrocen verwendet werden.

Die heterocyclischen Reste können auch teilweise oder vollständig hydriert 20 sein. Als heterocyclischer Rest kann also z. B. auch 2,3-Dihydro-2-, -3-, -4oder -5-furyl, 2,5-Dihydro-2-, -3-, -4- oder 5-furyl, Tetrahydro-2- oder -3furyl, 1,3-Dioxolan-4-yl, Tetrahydro-2- oder -3-thienyl, 2,3-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrrolyl, 2,5-Dihydro-1-, -2-, -3-, -4- oder -5-pyrrolyl, 1-, 2oder 3-Pyrrolidinyl, Tetrahydro-1-, -2- oder -4-imidazolyl, 2,3-Dihydro-1-, -25 2-, -3-, -4- oder -5-pyrazolyl, Tetrahydro-1-, -3- oder -4-pyrazolyl, 1,4-Dihydro-1-, -2-, -3- oder -4-pyridyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5oder -6-pyridyl, 1-, 2-, 3- oder 4-Piperidinyl, 2-, 3- oder 4-Morpholinyl, Tetrahydro-2-, -3- oder -4-pyranyl, 1,4-Dioxanyl, 1,3-Dioxan-2-, -4- oder -5yl, Hexahydro-1-, -3- oder -4-pyridazinyl, Hexahydro-1-, -2-, -4- oder -5-30 pyrimidinyl, 1-, 2- oder 3-Piperazinyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-, -2-, -3-, -4-, -5-, -6-, -7- oder -8-chinolyl, 1,2,3,4-Tetrahydro-1-,-2-,-3-, -4-, -5-, -6-, -7- oder -8-isochinolyl, 2-, 3-, 5-, 6-, 7- oder 8- 3,4-Dihydro-2H-benzo[1,4]oxazinyl, weiter bevorzugt 2,3-Methylendioxyphenyl, 3,4-Methylendioxyphenyl, 2,3-Ethylendioxyphenyl, 3,4-Ethylendioxyphenyl, 3,4-(Difluormethylendioxy)-35 phenyl, 2,3-Dihydrobenzofuran-5- oder 6-yl, 2,3-(2-Oxo-methylendioxy)phenyl oder auch 3,4-Dihydro-2H-1,5-benzodioxepin-6- oder -7-yl, ferner

5

10

20

35

bevorzugt 2,3-Dihydrobenzofuranyl oder 2,3-Dihydro-2-oxo-furanyl verwendet werden.

Die genannten heterocyclischen Reste können zusätzlich durch R³ und/oder R⁴ substituiert sein.

R¹ bedeutet insbesondere bevorzugt Phenyl oder 2-Thienyl.

R² bedeutet vorzugsweise Methyl, Ethyl, n-Propyl oder iso-Propyl, insbesondere aber Methyl.

R³ und R⁴ bedeuten unabhängig voneinander bevorzugt H, Methyl, insbesondere H.

Aryloxy bedeutet vorzugsweise z.B. Phenyloxy, o-, m- oder p-Tolyloxy, o-, m- oder p-Hydroxyphenyloxy, o-, m- oder p-Methoxyphenyloxy, o-, m- oder p-Fluorophenyloxy.

Aryl bedeutet vorzugsweise z.B. Phenyl, o-, m- oder p-Tolyl, o-, m- oder p-Hydroxyphenyl, o-, m- oder p-Methoxyphenyl, o-, m- oder p-Fluorophenyl.

Das erfindungsgemäße Verfahren ist einfach, wobei die Verbindung der Formel II vorzugsweise in einem Lösungsmittel, wie z.B. Wasser, Alkohol, Ether, gesättigte oder aromatische halogenierte oder halogenfreie

- Kohlenwasserstoffe oder deren Mischungen, gelöst oder suspendiert wird.
 Durch Zugabe einer starken Säure wie z.B. Chlorwasserstoffsäure oder Schwefelsäure wird die Mischung stark angesäuert. Wahlweise kann die Lösung oder Suspension der Verbindungen der Formel II auch mit einem entsprechenden Säureadditionssalz des Alkylamins der Formel R²NH₂
 versetzt werden.
 - Anschließend wird der pH-Wert der Lösung mittels Zusatz eines Alkylamins der Formel R²NH₂ auf ca. pH 2-7,5, vorzugsweise pH 4 7, insbesondere pH 5,2 bis 6,8 erhöht und das Reaktionsgemisch weitere 1 bis 24 h, vorzugsweise 5 10 h auf 0° bis 200°C, vorzugsweise auf 10°C-100°C und insbesondere auf 30°C– 90°C erwärmt, wodurch die

Verbindungen der Formel I oder deren Salze erhalten werden.

-7-

WO 2004/020391 PCT/EP2003/008514

Insbesondere ist ein Eintopfverfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I bevorzugt, worin zunächst nach bekannten Verfahren. insbesondere nach F. F. Blicke, J. H. Burckhalter, J. Am. Chem. Soc. 1942, 64, 451-454, die Verbindung der Formel II hergestellt wird. Hierbei setzt man vorzugsweise eine Mischung einer Formaldehyd-Quelle, wie z.B. Paraformaldehyd oder Trioxan, mit einem entsprechenden Alkylammoniumsalz der Formel R²NH₂*HX, worin HX für eine starke Säure, wie z.B. Halogenwasserstoff, insbesondere Chlorwasserstoff oder Schwefelsäure steht, mit einem Keton der Formel III und einem Überschuss an starker Säure, wie z.B. Chlorwasserstoff, vorzugsweise in einem Lösungsmittel, wie z.B. Wasser, Alkohol oder deren Mischungen, um. Die Reaktionszeit dieser Umsetzung liegt je nach den angewendeten Bedingungen in der Regel zwischen einigen Stunden und 14 Tagen, die Reaktionstemperatur zwischen 0°C und 200°C, normalerweise zwischen 10°C und 130°C, vorzugsweise zwischen 20°C und 100°C und insbesondere zwischen 30°C und 90°C. Die Verbindungen der Formel II fallen in der Regel nach der Reaktion aus dem Reaktionsgemisch als Feststoff aus.

Anschließend wird der pH-Wert der bis dahin stark sauren, die Verbindungen der Formel II enthaltende Reaktionsmischung ohne weitere Isolierung dieser Verbindung mittels Zusatz eines Alkylamins der Formel R²NH₂ auf ca. pH 2-7,5, vorzugsweise pH 5 - 6 erhöht und das Reaktionsgemisch weitere 1 bis 24 h, vorzugsweise 5 – 10 h auf 0° bis 200°C, vorzugsweise auf 10°C- 100°C und insbesondere auf 30°C- 90°C erwärmt, wodurch die Verbindungen der Formel I erhalten werden. Bei hohen Temperaturen wird vorzugsweise unter erhöhtem Druck, vorzugsweise zwischen 1 und 50 bar, insbesondere zwischen 2 und 10 bar gearbeitet.

30

5

10

15

Als Formaldehyd-Quelle eignet sich insbesondere Trioxan.

Ein möglicher Reaktionsmechanismus wird im folgenden beschrieben:

Durch die thermische Behandlung wird zunächst die Verbindung II in das Vinylketon der Formel IV

25

35

- und das gewünschte Hydrochlorid der Verbindung der Formel I konvertiert. Aufgrund der Anwesenheit von Methylamin erfolgt gleichzeitig "in situ" die Konvertierung des Vinylketons der Formel IV in die Verbindung der Formel I, welche erneut wieder in das gewünschte Hydrochlorid der Verbindung der Formel I und das Vinylketon der Formel IV abreagiert.
- Auf diese Art und Weise reagiert die Verbindung der Formel II annähernd vollständig zum gewünschten Produkt der Formel I ab, welches nach erneuten Ansäuern des Reaktionsgemisches mit z.B. konz. Salzsäure bequem isoliert werden kann.
- Als Säuren eignen sich für das erfindungsgemäße Verfahren insbesondere anorganische Säuren, vorzugsweise nicht-oxidierende anorganische Säuren.
- Im folgenden werden bevorzugte Ausführungsformen des erfindungsgemäßen Verfahrens genannt:

Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I, dadurch gekennzeichnet, daß der pH-Wert für die Umsetzung der Verbindungen der Formel II zu den Verbindungen der Formel I mittels Zusatz eines Alkylamins der Formel R²NH₂ auf ca. pH 2-7,5 eingestellt wird.

Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung der Verbindungen der Formel II zu den Verbindungen der Formel I bei 0°- 130°C erfolgt.

Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung der Verbindungen der Formel II zu den Verbindungen der Formel I bei 0°- 200°C, vorzugsweise unter erhöhtem Druck insbesondere von 2 bis 50 bar erfolgt.

WO 2004/020391 PCT/EP2003/008514

- 9 -

Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel, dadurch gekennzeichnet, daß man zunächst die Verbindung der Formel II durch Umsetzung einer Mischung einer Formaldehyd-Quelle mit einem entsprechenden Alkylammoniumsalz und einem Keton der Formel III in Gegenwart einer starken Säure gewinnt und die so erhaltenen Verbindungen der Formel II ohne weitere Isolierung zur Herstellung der Verbindungen der Formel I einsetzt.

Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I, dadurch gekennzeichnet, daß der pH-Wert der stark sauren, die Verbindungen der Formel II enthaltende Reaktionsmischung ohne weitere Isolierung der Verbindung der Formel II mittels Zusatz eines Alkylamins der Formel R²NH₂ auf ca. pH 2-7,5 erhöht wird und die Mischung anschließend erwärmt wird.

15

5

Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel, daß die die Verbindungen der Formel II enthaltende Reaktionsmischung nach Zusatz eines entsprechenden Alkylamins auf 10°C bis 100°C erwärmt wird.

- Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich besonders zur Herstellung der Ketone 3-Methylamino-1-phenyl-1-propanon oder 3-Methylamino-1-(2-thienyl)-1-propanon, die sich vorteilhaft zu den Wirkstoffen Duloxetine, Fluoxetine, Tomoxetine und LY227942 weiterverarbeiten lassen.
- Die Verbindungen der Formel II und auch die Ausgangsstoffe zu ihrer Herstellung werden im übrigen nach an sich bekannten Methoden hergestellt, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Georg-Thieme-Verlag, Stuttgart) beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, die für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.
- Die Ausgangsstoffe können, falls erwünscht, auch in situ gebildet werden, so daß man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I umsetzt.

Die Verbindungen der Formel II sind zum Teil bekannt; die nicht bekannten Verbindungen können leicht analog zu den bekannten Verbindungen hergestellt werden.

5

Als Lösungsmittel eignen sich z.B. Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Petrolether, Benzol, Toluol oder Xylol; chlorierte Kohlenwasserstoffe wie Trichlorethylen, 1,2-Dichlorethan, Tetrachlorkohlenstoff, Chloroform oder Dichlormethan; Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, n-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol; Ether wie Diethylether, Diisopropylether, Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan; Glykolether wie Ethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether (Methylglykol oder Ethylglykol), Ethylenglykoldimethylether (Diglyme), gegebenenfalls auch Gemische der genannten Lösungsmittel untereinander oder Gemische mit Wasser.

15

20

25

30

35

10

Eine Base der Formel I, insbesondere lb, kann mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz übergeführt werden, beispielsweise durch Umsetzung äquivalenter Mengen der Base und der Säure in einem inerten Lösungsmittel wie Ethanol und anschließendes Eindampfen. Für diese Umsetzung kommen insbesondere Säuren in Frage, die physiologisch unbedenkliche Salze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z.B. Schwefelsäure, Salpetersäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, insbesondere aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfonsäure, Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalin-mono- und Disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure. Salze mit physiologisch nicht unbedenklichen Säuren, z.B. Pikrate, können zur Isolierung und /oder Aufreinigung der Verbindungen der Formel I verwendet werden.

WO 2004/020391

Andererseits können Verbindungen der Formel I mit Basen (z.B. Natriumoder Kaliumhydroxid oder -carbonat) in die entsprechenden Metall-, insbesondere Alkalimetall- oder Erdalkalimetall-, oder in die entsprechenden Ammoniumsalze umgewandelt werden.

5

Gegenstand der Erfindung ist weiterhin die Verwendung der Verbindungen der Formel I als Zwischenprodukte zur Synthese von Arzneimitteln. Entsprechende Arzneimittel sind beispielsweise in Synlett, 689-690, 1991 genannt.

10

Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I als Zwischenprodukte zur Synthese von Arzneimitteln, die Wirkungen auf das Zentralnervensystem zeigen.

15

20

Vor- und nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben. In den nachfolgenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls erforderlich, Wasser hinzu, stellt, falls erforderlich, je nach Konstitution des Endprodukts auf pH-Werte zwischen 2 und 10 ein, extrahiert mit Ethylacetat oder Dichlormethan, trennt ab, trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und /oder durch Kristallisation. Rf-Werte an Kieselgel.

Beispiel 1:

25

Eine Mischung aus 49 g Trioxan, 111 g Methylammoniumchlorid, 162,2 g Acetylthiophen und 12 g 37%-iger Salzsäure in 176 ml Ethanol und 44 ml Wasser wird 17 h unter Rückfluß erhitzt. Anschließend werden 17,6 g Methylaminlösung (40%-ig in Wasser) zugegeben und 7 h auf 65 - 84 °C erwärmt. Dann lässt man das Reaktionsgemisch auf Raumtemperatur abkühlen, gibt 23,7 g 37%-ige Salzsäure hinzu und kühlt auf unter 0°C ab. Die ausgefallenen Kristalle werden abgesaugt, mit Aceton gewaschen und anschließend getrocknet, wodurch das gewünschte Keton erhalten wird.

30

35

Beispiel 2:

Eine Mischung aus 45,2 g Trioxan, 102,3 g Methylammoniumchlorid, 127,3 g Acetylthiophen und 10 ml 37%-iger Salzsäure in 242 ml Ethanol und 61ml Wasser wird 19 h zum Rückfluß erhitzt. Anschließend wird mit 400

ml Ethanol verdünnt, 19,9 g Methylaminlösung (40%-ig in Wasser) zugegeben und 7 h erneut zum Rückfluss erwärmt. Dann lässt man das Reaktionsgemisch zunächst auf Raumtemperatur abkühlen und kühlt 48 h lang auf -15 °C ab. Die ausgefallenen Kristalle werden abgesaugt, mit 90 g Ethanol gewaschen und anschließend 17 h bei 45 °C i. Vak. getrocknet.

Beispiel 3:

Eine Mischung aus 113 kg Trioxan, 621 kg Methylammoniumchlorid, 400 kg Acetylthiophen und 35 kg 37%-iger Salzsäure in 783 kg Ethanol wird 19 h zum Rückfluß erhitzt. Anschließend wird mit 992 kg Ethanol verdünnt, 36 kg Methylaminlösung (40%-ig in Wasser) zugegeben und 4 h erneut zum Rückfluss erwärmt. Dann lässt man das Reaktionsgemisch zunächst auf Raumtemperatur abkühlen und kühlt 48 h lang auf 5 °C ab. Die ausgefallenen Kristalle werden abgetrennt, mit 994 kg Ethanol bei 68 °C suspendiert und erneut abgetrennt und bei 50 °C i. Vak. bis zur Gewichtskonstanz getrocknet. Man erhält 363 kg reines Produkt.

20

5

10

15

25

30

35

Patentansprüche

1. Monoalkylaminoketone der Formel I

5

$$R^1$$
 N
 R^2

worin R¹

10

einen unsubstituierten oder einfach oder mehrfach durch R³ und/oder R⁴ substituierten, gesättigten, ungesättigten oder aromatischen heterocyclischen Rest,

R² Alkyl mit 1-20 C-Atomen,

15

R³, R⁴ jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl oder Alkoxy mit 1-20 C-Atomen, Aryl, Aryloxy oder COOR², F, Cl, Br, OH, CN, NO₂, N(R²)₂ oder NHCOR₂

bedeuten, sowie deren Salze und Solvate.

2. Verfahren zur Herstellung von Monoalkylaminoketonen der Formel I

$$R^1$$
 N
 R^2

25

worin

R¹

einen unsubstituierten oder einfach oder mehrfach durch R³ und/oder R⁴ substituierten, gesättigten, ungesättigten oder aromatischen heterocyclischen Rest,

30

35

R² Alkyl mit 1-20 C-Atomen,

SU

R³, R⁴ jeweils unabhängig voneinander H, Alkyl oder Alkoxy mit 1-20 C-Atomen, Aryl, Aryloxy oder COOR², F, Cl, Br, OH, CN, NO₂, N(R²)₂ oder NHCOR₂

bedeuten, durch Umsetzung von Verbindungen der Formel II

$$R^1$$
 N
 R^1
 R^1

5 worin

R¹ und R² die oben angegebene Bedeutung aufweisen, in Gegenwart eines Alkylamins der Formel R²NH₂ worin R² die oben angegebene Bedeutung aufweist.

- 10 3. Verfahren nach Anspruch 1, worin R¹ Phenyl oder 2-Thienyl bedeutet.
 - 4. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, worin R² Methyl, Ethyl, n-Propyl oder iso-Propyl bedeutet.
- 5. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß der pH-Wert für die Umsetzung der Verbindungen der Formel II zu den Verbindungen der Formel I mittels Zusatz eines Alkylamins der Formel R²NH₂ auf ca. pH 2-7,5 eingestellt wird.

20

6. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung der Verbindungen der Formel II zu den Verbindungen der Formel I bei 0°- 200°C erfolgt.

25

30

35

7. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß man zunächst die Verbindung der Formel II durch Umsetzung einer Mischung einer Formaldehyd-Quelle mit einem entsprechenden Alkylammoniumsalz und einem Keton der Formel III

worin R¹ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung aufweist,

15

20

25

35

in Gegenwart einer starken Säure gewinnt und die so erhaltenen Verbindungen der Formel II ohne weitere Isolierung zur Herstellung der Verbindungen der Formel I einsetzt.

- Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß der pH-Wert der stark sauren, die Verbindungen der Formel II enthaltende Reaktionsmischung ohne weitere Isolierung dieser Verbindung mittels Zusatz eines Alkylamins der Formel R²NH₂ auf ca. pH 2-7,5 erhöht wird und die Mischung anschließend erwärmt wird.
 - 9. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die die Verbindungen der Formel II enthaltende Reaktionsmischung nach Zusatz eines entsprechenden Alkylamins auf 0°C bis 200°C erwärmt wird.
 - 10. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8 zur Herstellung von 3-Methylamino-1-phenyl-1-propanon oder 3-Methylamino-1-(2-thienyl)-1-propanon.
 - 11. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß ein Säureadditionssalz der Verbindung der Formel II eingesetzt wird, und ein Säureadditionssalz der Verbindung der Formel I erhalten wird.
 - 12. Verbindung der Formel la:

13. Verbindung der Formel Ib:

sowie deren Salze und Solvate.

14. Verbindung der Formel Ic:

15

10

5

sowie deren Salze und Solvate.

20

25

30

35

Internation Application No PCT/EP 03/08514

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C07C225/12 C07C221/00 C07D333/22 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 CO7C CO7D Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) PAJ, EPO-Internal, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to daim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category ° "Synthese von 14 X C. MANNICH ET AL: beta-Ketobasen aus Acetophenon, Formaldehyd und Aminsalzen" BERICHTE DER DEUTSCHEN CHEMISCHEN GESELLSCHAFT vol. 55, 1922, pages 356-365, XP002265330 cited in the application Seite 358, Verbindung (VI) Seite 362, letzter Absatz bis Seite 364, 1,2,7 Α Zeile 14 _/--Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. X Special categories of cited documents: *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance cited to understand the principle or theory underlying the invention 'E' earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed Invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-ments, such combination being obvious to a person skilled "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means in the art. *P* document published prior to the International filling date but later than the priority date claimed *&* document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 05/01/2004 16 December 2003 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Hass, C Fax: (+31-70) 340-3016

Internati Application No
PCT/EP 03/08514

<u> </u>	Jetion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	In-
ategory °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 36, no. 7, 10 April 1942 (1942-04-10) Columbus, Ohio, US; column 1914; XP002265331 cited in the application Verbindung der Formel (VII) abstract & F. F. BLICKE ET AL: "Preparation of beta-keto amines by the Mannich reaction" J. AM. CHEM. SOC., vol. 64, 1942, pages 451-454,	12,13
Α .	US 3 859 305 A (POSSELT KLAUS ET AL) 7 January 1975 (1975-01-07) example 25	1,12,13
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 017, no. 391 (C-1087), 22 July 1993 (1993-07-22) & JP 05 070412 A (FUJI YAKUHIN KOGYO KK ET AL), 23 March 1993 (1993-03-23) abstract Formel III	1,14
A	WO 02 053537 A (ARMENGOL MIGUEL P; FOGUET RAFAEL (ES); PETSCHEN INES (ES); RAGA MA) 11 July 2002 (2002-07-11) Seite 6, Verbindung VII	1,14
A	DE 23 53 873 A (INST TOXIKOLOGII) 7 May 1975 (1975-05-07) claims 1,6,10	1,7
A	US 4 948 813 A (WILKERSON WENDELL W) 14 August 1990 (1990-08-14) examples 5,6,8,12-15,18,19,44	1
A	DD 122 967 A (LUECKE LOTHAR; LOEW HANNELORE; BRUECKNER ROLAND; RUNGE HANS JOACHIM) 12 November 1976 (1976-11-12) Seite 9, Formel (23); Seite 2, zweiter Absatz	1
Α	WO 91 09594 A (UNIV VIRGINIA COMMONWEALTH) 11 July 1991 (1991-07-11) Seite 47, Verbindung 9	1
A	DE 20 17 468 A (DEGUSSA) 4 November 1971 (1971-11-04) examples 1-5	1
A	DE 20 63 901 A (DEGUSSA) 20 July 1972 (1972-07-20) examples 5,6	2,7
	-/	

Internation Application No
PCT/EP 03/08514

(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
1	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 2000, no. 12, 3 January 2001 (2001-01-03) -& JP 2000 264867 A (NIPPON SHOKUBAI CO LTD), 26 September 2000 (2000-09-26) abstract	2
A	GB 2 349 889 A (NIPPON CATALYTIC CHEM IND; RF PROCOM AS (NO)) 15 November 2000 (2000-11-15) Seite 19, dritte Formel	
A	EP 0 915 088 A (HOFFMANN LA ROCHE) 12 May 1999 (1999-05-12) Seite 6, Formel XI	2

International application No.
PCT/EP 03/08514

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.:
^{2.} _ ,	because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	SEE SUPPLEMENTAL SHEET
,	
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
·¥	
Remark	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

PCT/EP 03/08514

The International Searching Authority has determined that this international application contains multiple (groups of) inventions, namely

1. Claims 1-13

monoalkylaminoketones of formula I (R¹ being a heterocyclic radical), of formula Ia and of formula Ib as well as a method for preparation thereof.

2. Claim 14

compound of formula Ic, which does not contain a heterocyclic radical.

information on patent family members

Internation Application No
PCT/EP 03/08514

					PCI/EP	03/08514
Patent document cited in search repo	1	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
US 3859305	Α	07-01-1975	NONE			
JP 05070412	Α	23-03-1993	NONE			
WO 02053537	Α	11-07-2002	WO	02053537		11-07-2002
			CA	2433609		11-07-2002
			EP	1347960		01-10-2003
	· 		NO 	20033049) A 	18-08-2003
DE 2353873	A	07-05-1975	DE	2353873	3 A1	. 07-05-1975
US 4948813	A	14-08-1990	US	5075339	Α	24-12-1991
DD 122967	Α	12-11-1976	DD	122967	' A1	12-11-1976
WO 9109594	A	11-07-1991	AU	658134		06-04-1995
			AU	7168491		24-07-1991
			CA	2071897		29-06-1991
		•	EP	0507863		14-10-1992
			JP	5503517 9109594		10-06-1993 11-07-1991
			WO US	605737		02-05-2000
DE 2017468	A	04-11-1971	DE	2017468		04-11-1971
DE 2063901	A	20-07-1972	DE	2063901		20-07-1972
JP 20002648		26-09-2000	NONE			
GB 2349889	Α	15-11-2000	NO JP	992278 2000356088		13-11-2000 26-12-2000
EP 0915088	A	12-05-1999	EP	0915088	 3 A1	12-05-1999
			SI	915088		31-12-2002
			AT	224366		15-10-2002
			AU	750734		25-07-2002
			AU	8959998		20-05-1999
		•	BR	9804378		13-06-2000
•			CA	2252163		30-04-1999
			CN	1217327 9803463		26-05-1999 12-05-1999
	•		CZ DE	69808017		24-10-2002
			DE	69808017		30-04-2003
			DK	915088		27-01-2003
			ES	218220		01-03-2003
			HR	98057		31-08-1999
			HU	980246	5 A1	28-12-2000
	ı		JP	304855		05-06-2000
			JP	1120934		03-08-1999
			NO	985059		03-05-1999
			PL	32944		10-05-1999
			PT	915088		31-01-2003
			RU	220193		10-04-2003
			SG	7409 980219		18-07-2000 21-05-1999
						/ I = U = U = U = U
			TR			
			US	610391	D A	15-08-2000
					D A D A1	

Information on patent family members

Internation Application No
PCT/EP 03/08514

	Information on patent family members				PCT/EP 03/08514		
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date	
EP 0915088	Α		US ZA NZ	651200 980988 33253	1 B1 9 A 0 A	28-01-2003 30-04-1999 26-05-2000	

INTERNATIONALE RECHERCHENBERICHT

es Aktenzelchen Internati PCT/EP 03/08514

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07C225/12 C07C221/00 C07D333/22

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 C07C C07D

IPK 7	C07C C07D		
Recherchier	e aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	velt diese unter die recherchlerten Gebiete	fallen
	r internationalen Recherche konsullierte elektronische Datenbank (Na PO-Internal, CHEM ABS Data	ume der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe) a
C. ALS WE Kategorie®	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
X	C. MANNICH ET AL: "Synthese von beta-Ketobasen aus Acetophenon, Formaldehyd und Aminsalzen" BERICHTE DER DEUTSCHEN CHEMISCHEN GESELLSCHAFT, Bd. 55, 1922, Seiten 356-365, XP0		14
Α	in der Anmeldung erwähnt Seite 358, Verbindung (VI) Seite 362, letzter Absatz bis Sei Zeile 14	·	1,2,7
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffe aber n "E" älteres Anme "L" Veröffe scheir anden soll oc ausge	Chit als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen dedatum veröffentlicht worden ist Itlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft eren zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie lührt) Itlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	kann nicht als auf erfinderischer Tätigl werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in	r zum Verständnis des der oder der ihr zugrundellegenden utung; die beanspruchte Erfindung chte werden utung; die beanspruchte Erfindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und
P Veröffe dem b	enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der Internationalen Recherche	diese Verbindung für einen Fachmann & Veröffentlichung, die Mitglied derselber Absendedatum des Internationalen Re	Patentfamilie Ist
	6. Dezember 2003	05/01/2004	5.1.5.5.101100110110
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Bevollmächtigter Bedlensteter Hass, C	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internation es Aktenzelchen
PCT/EP 03/08514

	101721	03/08514
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
X A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 36, no. 7, 10. April 1942 (1942-04-10) Columbus, Ohio, US; Spalte 1914; XP002265331 in der Anmeldung erwähnt Verbindung der Formel (VII) Zusammenfassung & F. F. BLICKE ET AL: "Preparation of beta-keto amines by the Mannich reaction" J. AM. CHEM. SOC., Bd. 64, 1942, Seiten 451-454,	12,13
A	US 3 859 305 A (POSSELT KLAUS ET AL) 7. Januar 1975 (1975-01-07) Beispiel 25	1,12,13
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 017, no. 391 (C-1087), 22. Juli 1993 (1993-07-22) & JP 05 070412 A (FUJI YAKUHIN KOGYO KK ET AL), 23. März 1993 (1993-03-23) Zusammenfassung Formel III	1,14
Α	WO 02 053537 A (ARMENGOL MIGUEL P; FOGUET RAFAEL (ES); PETSCHEN INES (ES); RAGA MA) 11. Juli 2002 (2002-07-11) Seite 6, Verbindung VII	1,14
A	DE 23 53 873 A (INST TOXIKOLOGII) 7. Mai 1975 (1975-05-07) Ansprüche 1,6,10	1,7
A	US 4 948 813 A (WILKERSON WENDELL W) 14. August 1990 (1990-08-14) Beispiele 5,6,8,12-15,18,19,44	1
Α	DD 122 967 A (LUECKE LOTHAR; LOEW HANNELORE; BRUECKNER ROLAND; RUNGE HANS JOACHIM) 12. November 1976 (1976-11-12) Seite 9, Formel (23); Seite 2, zweiter Absatz	1
A	WO 91 09594 A (UNIV VIRGINIA COMMONWEALTH) 11. Juli 1991 (1991-07-11) Seite 47, Verbindung 9	1
A	DE 20 17 468 A (DEGUSSA) 4. November 1971 (1971-11-04) Beispiele 1-5	1
A	DE 20 63 901 A (DEGUSSA) 20. Juli 1972 (1972-07-20) Beispiele 5,6	2,7

INTERNATIONALE RECHERCHENBERICHT

Internations Aktenzeichen
PCT/EP 03/08514

		03/08514
C.(Fortsetz Kategorie*	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 2000, no. 12, 3. Januar 2001 (2001-01-03) -& JP 2000 264867 A (NIPPON SHOKUBAI CO LTD), 26. September 2000 (2000-09-26) Zusammenfassung	2
A	GB 2 349 889 A (NIPPON CATALYTIC CHEM IND; RF PROCOM AS (NO)) 15. November 2000 (2000-11-15) Seite 19, dritte Formel	2
A	EP 0 915 088 A (HOFFMANN LA ROCHE) 12. Mai 1999 (1999-05-12) Seite 6, Formel XI	2



nter Chales Aktenzeichen PCT/EP 03/08514

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
Ansprüche Nr. well sie sich auf Telle der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle Internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. well es sich dabel um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
siehe Zusatzblatt
1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. X Da für alle recherchlerbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmeider hat die erforderlichen zusätzilchen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recher-chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1-13

Monoalkylaminoketone der Formel I (wobei R1 ein heterocyclischer Rest ist), der Formel Ia und der Formel Ib sowie Verfahren zu ihrer Herstellung.

2. Anspruch: 14

Verbindung der Formel Ic, die keinen heterocyclischen Rest enthält.

INTERNATIONALER BECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internatio Aktenzelchen
PCT/EP 03/08514

						PC1/EP	03/08514
	echerchenbericht rtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) de Patentfamilie	r	Datum der Veröffentlichung
US	3859305	Α	07-01-1975	KEINE			
JP	05070412	Α	23-03-1993	KEINE			
WO	02053537	Α	11-07-2002	WO	0205353	7 A1	11-07-2002
				CA	243360	5 A1	11-07-2002
				EP	134796	0 A1	01-10-2003
				NO	2003304	9 A	18-08-2003
DE	2353873	Α	07-05-1975	DE	235387	3 A1	07-05-1975
US	4948813	A	14-08-1990	US	507533	9 A	24-12-1991
DD	122967	Α	12-11-1976	DD	12296	7 A1	12-11-1976
WO	9109594	Α	11-07-1991	ΑU	65813		06-04-1995
				AU	716849		24-07-1991
				CA	207189		29-06-1991
				EP	050786		14-10-1992
				JP	550351		10-06-1993
				WO US	910959 605737		11-07-1991 02-05-2000
DE	2017468	_A	04-11-1971	DE 	201746	8 A1	04-11-1971
DE	2063901	A 	20-07-1972	DE	206390	1 A1	20-07-1972
JP	2000264867	Α	26-09-2000	KEINE			
GB	2349889	A	15-11-2000	NO JP	99227 200035608		13-11-2000 26-12-2000
EP	0915088	Α	12-05-1999	EP	091508		12-05-1999
				SI	91508		31-12-2002
				AT	22436		15-10-2002
				AU	75073		25-07-2002
				AU	895999		20-05-1999
				BR	980437		13-06-2000
				CA	225216		30-04-1999
				CN	121732		26-05-1999
				CZ	980346 6980801		12-05-1999 24-10-2002
				DE DE	6980801		30-04-2003
				DK	91508		27-01-2003
				ES	218220		01-03-2003
				HR	98057		31-08-1999
				HÙ	980246		28-12-2000
				JP	304855		05-06-2000
				ĴΡ	1120934		03-08-1999
				NO	98505	59 A	03-05-1999
				PL	32944		10-05-1999
				PT	91508		31-01-2003
				RU	220193		10-04-2003
				SG		94 A1	18-07-2000
				TR	980219		21-05-1999
				US	610391		15-08-2000
				US	200310077 626208		29-05-2003 17-07-2001
				US			

INTERNATIONALER BECHERCHENBERICHT Angaben zu Veröffentlichungen, eie zur selben Patentfamilie gehören

s Aktenzeichen PCT/EP 03/08514

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0915088 A		US ZA NZ	6512001 B1 9809889 A 332530 A	28-01-2003 30-04-1999 26-05-2000

			•	
			•	
		4		